PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

2000-318300

(43)Date of publication of application: 21.11.2000

(51)Int.Cl.

5/00 B05D 5/04 B41J 2/01 CO9D 11/00 C09D201/00

(21)Application number: 11-130729 (22)Date of filing:

12 05 1999

(71)Applicant : FUJI XEROX CO LTD

(72)Inventor: DOI KOJI

INOUE HIROSHI YUI TOSHIKI HASHIMOTO TAKESHI

(54) METHOD FOR INK JET RECORDING

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To enhance printing characteristic, image fixability and optical density irrespective of a type of a recording medium by adhering an ink containing a color material, a water soluble organic solvent and water to a recording medium containing a polymer substance for aggregating the material, and executing ink jet recording.

SOLUTION: An ink containing a color material, a water soluble organic solvent and water is adhered to a recording medium containing a polymer substance having characteristics for aggregating the material, and ink jet recording is executed. As preferred embodiment of the substance, an acrylic polymer, an ester polymer, a urethane resin, an epoxy resin or the like is used. The ink contains, as indispensable components, the color material, the water soluble organic solvent and the water. As the material, a pigment, a dye or the like can be used. As a preferred embodiment of the solvent, an ethylene glycol, a diethylene glycol, a propylene glycol or the like is used. As preferred embodiments of the water, a pure water, an ultrapure water, ion-exchanged water or the like is used.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

02 06 2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration] [Date of final disposal for application]

[Patent number]

Date of registration

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-318300 (P2000-318300A)

(43)公開日 平成12年11月21日(2000,11,21)

(51) Int.Cl. ²	識別記号	F I					
B41M 5/00		B41M 5/00 B 2C056					
B05D 5/04		B05D 5/04 2H086					
B41J 2/01		C 0 9 D 11/00 4 D 0 7 5					
C09D 11/00		201/00 4 J 0 3 8					
201/00		B41J 3/04 101Z 4J039					
		審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 12 頁)					
(21)出顯番号	特顯平11-130729	(71) 出願人 000005496					
		富士ゼロックス株式会社					
(22)出願日	平成11年5月12日(1999.5.12)	東京都港区赤坂二丁目17番22号					
		(72)発明者 土井 孝次					
		神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロ ックス株式会社内					
		(72)発明者 井上 洋					
		神寮川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロ ックス株式会社内					
		(74)代理人 100098110					
		弁理土 村山 みどり (外1名)					
		最終頁に続く					

(54) 【発明の名称】 インクジェット記録方法

(57)【要約】

【課題】 記録媒体の循環にかかわらず、画像滲みなど の印字特性に優れ、画像定着性が良好で、かつ、光学読 度が高く、さらに、展抜けを防止するインクジェット配 級方法を提供する。

「解決所限」 系分子物質を全む起起機能に対し、色 材、水溶性空飛機能放び水を含有するインクを付着させ るインクジェット記録方法において、解記高分子物質 が、前地色材を採出させる。高分子物質を含有する処理 列を影響機体に付着させる工程。色柱、水管性有機器 媒及び水を含有するインクを記録媒体に付着させる工程 を含むインクジェット記録が指において、開記水溶性溢 分子が、第20巻件機能会せる。 【特許請求の範囲】

【請求項1】 高分子物質を含む記録媒体に対し、色 材、水溶性有機溶媒及び水を含有するインクを付着させ るインクジェット記録方法において、前記高分子物質 が、前記色材を凝集させることを特徴とするインクジェ ット記録方法。

【請求項2】 高分子物質を含有する処理剤を記録媒体 に付着させる工程と、色材、水溶性有機溶媒及び水を含 有するインクを前記配録媒体に付着させる工程を含むイ ンクジェット記録方法において、前記高分子物質が、前 10 記色材を凝集させることを特徴とするインクジェット記 録方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はインクジェット記録 方法に関する。

[0002]

【従来の技術】ノズル、スリットあるいは多孔質フィル ム等から、液体生たは溶肿固体インクを吐出し、 紙 のプリンターは、小型で、安価、静寂性等種々の利点が あり、黒色単色またはフルカラーのプリンターとして多 く市販されている。中でも、圧電素子を用いる所謂ピエ ゾインクジェット方式や、熱エネルギーを作用させて液 滴を形成し記録を行う所謂熱インクジェット方式は、高 遠印字、高解像度が得られるなど多くの利点がある。イ ンクジェット記録方式において一般的に用いられている 水溶性染料インクは、長期保存安定性には優れるもの の、耐水性、耐光性に問題があった。それに対し、顔料 を用いたインクは、耐水性、耐光性に優れ、かつ高濃度 30 で滲みのない面質を得られる反面、画像定着性に問題が あった

【0003】そのため、顔料インクの画像定着性を改善 する方法として、様々な方法が提案されている。例え ば、水溶性高分子または無機微粒子などで構成されるイ ンク受容器を設けた記録媒体に関する方法が、特徴昭6 1-92886号公報などに開示されている。しかし、 この方法では、専用の記録媒体が必要となり、普通紙な どの様々な記録媒体に対して適用できなかった。また、 クの定着性を改善する方法が、特開平8-132729 号公報に開示されている。しかし、この方法では、画像 滲み等の画質で十分満足できるものが得られない。 顔料 インクの画像定着性を改善し、染料インクの耐水性を改 巻する方法として、カチオン性物質及びノニオン性物質 を含む処理液とインクを用いた画像形成方法が、特開平 8-193175号公報に開示されている。しかし、こ の方法では、画像滲み等の画質と画像定着性を同時に、 十分満足することはできない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような 従来技術の課題を解決するために、普通紙等の記録媒体 の種類にかかわらず、画像滲みなどの印字特性に優れ、 画像定着性が良好で、かつ、光学濃度が高く、さらに、 事抜けを防止するインクジェット記録方法を提供するこ とを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意検討 の結果、高分子物質を含む記録媒体に対し、色材、水溶 性有機溶媒及び水を含有するインクを付着させるインク ジェット記録方法において、前記高分子物質が、前記色 材を凝集させることを特徴とするインクジェット記録方 法により、上記目的を達成することができることを見出 し、本発明を完成させた。

【0006】すなわち、本挙明は、高分子物質を含わ記 録媒体に対し、色材、水溶性有機溶媒及び水を含有する インクを付着させるインクジェット記録方法において、 前記高分子物質が、前記色材を凝集させることを特徴と するインクジェット記録方法:記録媒体が、電解質を含 布、フィルム等に記録を行う、所謂インクジェット方式 20 むことを特徴とする前記インクジェット記録方法:高分 子物質を含有する処理剤を前記記録媒体に付着させる工 程と、色材、水溶性有機溶媒及び水を含有するインクを 記録媒体に付着させる工程を含むインクジェット記録方 法において、前記高分子物質が、前記色材を軽集させる ことを特徴とするインクジェット記録方法。前記処理剤 が、電解質を含有することを特徴とする前記インクジェ ット記録方法:前記処理剤及び前記インクの混合液1リ ットル中の分散粒子における O. 5 u m以上の粗粒数が 1×101 間以上であり、5 µ m以上の粗粒数が1× 100個以上であることを特徴とする前記インクジェッ ト記録方法:前記インクの粘度が、1、5~6.0mP a・sであることを特徴とする前記インクジェット記録 方法;前記色材が、顔料であることを特徴とする前配イ ンクジェット記録方法: 前記インクにおける分散粒子の 数平均粒子径が15~100nmであり、かつ、体積平 均粒子径が30~200nmであることを特徴とする前 記インクジェット記録方法:

【0007】前起顧料が、高分子分散判により分散され ていることを特徴とする前記インクジェット記録方法; 記録媒体に水溶性高分子を付与することにより顔料イン 40 前記高分子分散剤が、親水性部と疎水性部の共重合体か ちなることを特徴とする前記インクジェット記録方法: 前記高分子分散剤の親水性部を輸成する単量体が、アク リル酸、メタクリル酸及び (無水) マレイン酸からなる 群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする 前記インクジェット記録方法;前記高分子分散剤の疎水 性部を構成する単量体が、スチレン、 (メタ) アクリル 酸のアルキル、アリール及びアルキルアリールエステル からたる遅か選げれる少たくとも1種であることを特徴 とする前記インクジェット記録方法:

50 【0008】前記顔料が水に自己分散可能な顔料である

ことを特徴とする前記インクジェット記録方法、前記色 材が染料であることを特徴とする前記インクジェット記 録方法:前記インクが、少なくともブラックインク、シ アンインク、マゼンタインク、イエローインクから構成 され、かつ、該インクの色材が顔料であることを特徴と する前記インクジェット記録方法; 前記インクが、少な くともブラックインク、シアンインク、マゼンタイン ク、イエローインクから構成され、かつ、少なくともブ ラックインクの色材が顔料であることを特徴とする前記 インクジェット記録方法;前記高分子物質が、ウレタン 10 ができる。顔料としては、有機顔料、無機顔料のいずれ 樹脂又はエーテル系ポリマーであることを特徴とする前 記インクジェット記録方法;前記処理剤を付着する工程 の後で、前記インクを付着する工程を行なうことを特徴 とする前記インクジェット記録方法:及び前記インクを 熱インクジェット記録方式により付着させることを特徴 とする前記インクジェット記録方法である。 [0009]

【発明の実施の形態】以下、本祭明について経1.く説明 する。本発明において使用される高分子物質としては、 レタン樹脂、エポキシ樹脂、UV・EB樹脂、エーテル 系ポリマー等が挙げられる。好ましい高分子物質として は、アルキレンオキサイド顔、ポリカーポネート鎖また はポリエステル鎖等を有するポリオールとポリイソシア ネートとの反応物等が挙げられる。アルキレンオキサイ ド鎖を有するポリオールとしては、多価アルコール類に アルキレンオキサイドを付加したものが挙げられる。多 価アルコール額としては、エタンジオール、プロパンジ オール、プタンジオール、ヘキサンジオール、グリセリ が挙げられる。また、アルキレンオキサイド鎖として は、エチレンオキサイド、プロビレンオキサイド、ブチ レンオキサイド等が挙げられる。より具体的には、アル キレンオキサイド鎖を育するポリオールとしては、例え ば、ポリオキシエチレングリコール、ポリオキシプロピ レングリコール、ポリオキシエチレンーポリオキシプロ ピレン共重合体グリコール、ポリオキシエチレンーポリ オキシブチレン共重合体グリコール等が挙げられる。ボ リカーボネート鎖を有するポリオールとしては、例え ば、ジエチレングリコール等のグリコールとジフェニル 40 カーボネート、ホスゲンとを反応させることにより得ら れる反応生成物等が挙げられる。ポリエステル値を右す るポリオールとしては、ジェチレングリコールとカルボ ン酸とを反応させることにより得られるポリエステル等 が挙げられる

【0010】一方、ポリイソシアネートとしては、例え ば、エチレンジイソシアネート、プチレンジイソシアネ ート、ヘキシレンジイソシアネート、フェニレンジイソ シアネート、ナフチレンジイソシアネート、ジフェニル のジイソシアネート類等が挙げられ、これらの2種類以 上の混合物を用いることもできる。特に、アルキレンオ キサイド鎖を有するウレタン樹脂または、エーテル系ポ リマー等が好ましい。これらの化合物は、色材都集性が 大きいため、画像滲み等の印字特性改善効果が高いもの と推察される。

【0011】本発明において使用されるインクは、必須 成分として、色材、水溶性有機溶膜及び水を含有するも のである。色材としては、顔料、染料等を使用すること も使用でき、黒色顔料としては、ファーネスブラック、 ランプブラック、アセチレンブラック、チャンネルブラ ック等のカーボンブラック顔料等が挙げられる。また、 黒色とシアン、マゼンタ、イエローの3原色顔料のほ か、赤、緑、青、茶、白等の特定色顔料や、金、銀色等 の金属光沢顔料、無色または淡色の体質顔料、プラスチ ックピグメント等を使用してもよい。また、本発明の実 施のために、新規に合成した顔料を用いてもよい。

【0012】 黒色の顔料の具体例としては、 Raven 例えば、アクリル系ポリマー、エステル系ポリマー、ウ 20 7000、Raven5750、Raven5250、 Raven 5000 ULTRAII, Raven 350 0, Raven 2000, Raven 1500, Rav en 1250, Raven 1200, Raven 119 0 ULTRAII, Raven1170, Raven1 255, Raven1080, Raven1060 (C) 上、コロンビアン・カーボン社製)、Rega1400 R, Regal 330R, Regal 660R, Mog ul L, Black Pearls L, Monarc h 700, Monarch 800, Monarch ン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール等 30 880、Monarch 900、Monarch 10 00, Monarch 1100, Monarch 13 00、Monarch 1400 (以上、キャポット社 90 . Color Black FW1. Color B lack FW2, Color Black FW2V, Color Black 18, Color Black FW200, Color Black S150, Col or Black \$160, Color BlackS 170, Printex35, Printex U, P rintex V. Printex140U, Prin tex140V. Special Black6. Sp ecial Black 5, Special Blac k 4A、Special Black 4 (以上、デグッ サ社製), No. 25, No. 33, No. 40, N o. 47, No. 52, No. 900, No. 230 0, MCF-88, MA600, MA7, MA8, MA 100 (以上、三菱化学社製) 等を挙げることができる が、これらに勝定されるものでけない。

【0013】シアン色の顔料としては、C. I. Pigm ent Blue-1, C. I. Pigment Blue メタンジイソシアネート、トリレンジイソシアネート等 50 -2、C.I.Pigment Blue-3、C.I.P

igment Blue-15, C.l.Pigment Blue-15:1, C. I. Pigment Blue -15:3, C. J. Pigment Blue-15: 34, C. I. Pigment Blue-16, C. I. Pigment Blue-22, C. I. Pigmen t Blue-60等が挙げられるが、これらに限定さ れるものではない。

5

【0014】マゼンタ色の顔料としては、C. I. Pig ment Red-5, C. I. Pigment Red-7, C. I. Pigment Red-12, C. I. Pi gment Red-48, C. I. Pigment Re d-48:1, C. I. Pigment Red-57, C. I. Pigment Red-112, C. I. Pig ment Red-122, C. I. Pigment Re d-123, C. I. Pigment Red-146, C. I. Pigment Red-168, C. I. Pig ment Red-184, C. I. Pigment Re d-202等が挙げられるが、これらに限定されるもの ではない。

t Yellow-1, C. I. Pigment Yell ow-2, C. I. Pigment Yellow-3, C. I. Pigment Yellow-12, C. I. P igment Yellow-13, C. I. Pigme nt Yellow-14, C. I. Pigment Ye llow-16, C. l. Pigment Yellow -17. C. I. Pigment Yellow-73. C. I. Pigment Yellow-74, C. I. P igment Yellow-75, C.I. Pigme llow-93. C. I. Pigment Yellow -95, C. l. Pigment Yellow-97, C. I. Pigment Yellow-98, C. I. P igment Yellow-114, C. I. Pigm ent Yellow-128, C. I. Pigment Yellow-129, C. I. Pigment Yel low-151, C. J. Pigment Yellow -154等が挙げられるが、これらに限定されるもので はない。

己分散可能な顔料を用いることもできる。水に自己分散 可能な顔料とは、顔料表面に水に対する可溶化基を数多 く有し、高分子分散剤の存在がなくても安定に分散する 顔料のことである。具体的には、通常のいわゆる顔料に 対して、酸・塩基処理、カップリング剤処理、ポリマー グラフト処理、プラズマ処理、粉化/環元処理等の表面 改質処理等を施すことにより、水に自己分散可能な顔料 が得られる。

【0017】 本発明における水に自己分散可能な顔料で あるためには、顔料分散液を1日放置した時の顔料濃度 50 イエローー1、-2、-4、-8、-11、-12、-

の変化量が2%以下であることが必要である。すなわ ち、水95亩量%/額斜5重量%の急度に調整し、紹音 波ホモジナイザーを用いて顔料を分散させ、得られた分 散液の顔料濃度を、分散直後および室温にて1日放置後 に測定し、放置後の濃度が初期濃度の98%以上である ことが、自己分散可能な顔料の判断基準である。

【0018】また、水に自己分散可能な顔料としては、 上記顔料に対して表面改質処理を施した顔料の他、キャ ポット社製のCab-o-let-200、Cab-o 10 - jet-300、IJX-55、オリエント化学社製 のMicrojet Black CW-1、さらに日本 触媒社から販売されている顔料等の市販の顔料を用いる こともできる

【0019】水に自己分散可能な顔料の表面に存在する 可溶化基は、ノニオン性、カチオン性、アニオン性いず れも可能であるが、主にスルホン酸、カルボン酸、水酸 基、リン酸が望ましい。なお、可溶化基がスルホン酸、 カルボン酸、リン酸の場合は、そのまま遊離酸の状態で 用いることも可能であるが、水溶性を高めるために、塩 【0015】黄色の顔料としては、C.I.Pigmen 20 基性の化合物との塩の状態で使用することが好ましい。 これらの重合体と塩を形成する化合物としては、ナトリ ウム、カリウム、リチウム等のアルカリ金属領、モノメ チルアミン、ジメチルアミン、トリエチルアミン等の脂 紡族アミン額、モノメタノールアミン、モノエタノール アミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、 ジイソプロパノールアミン等のアルコールアミン類、ア ンモニア等を使用することができる。これらの中でも、 好ましくは、ナトリウム、カリウム、リチウム等のアル カリ金属額の塩基性化合物が使用される。これは、アル nt Yellow-83、C.I. Pigment Ye 30 カリ金属類の塩基性化合物が強電解質であり、酸性基の 解離を促進する効果が大きいためと考えられる。

【0020】 一方、本発明において使用することができ る染料としては、水溶性染料、油性染料、分散染料のい ずれでもよい。特に、折出しやすい染料の場合は、本発 明の効果が有効に得られるので好ましい。水溶件単将の 具体例としては、C. I. ダイレクトブラック-2、-4, -9, -11, -17, -19, -22, -32, -80, -151, -154, -168, -171, -194、-195、C. I. ダイレクトブルー-1、-【0016】また、本発明において、顔料として水に自 40 2、-6、-8、-22、-34、-70、-71、-76, -78, -86, -112, -142, -16 5, -199, -200, -201, -202, -20 3, -207, -218, -236, -287, -30 7、C. I. ダイレクトレッド-1、-2、-4、-8、 -9, -11, -13, -15, -20, -28, -3 1. -33. -37. -39. -51. -59. -6 2, -63, -73, -75, -80, -81, -83, -87, -90, -94, -95, -99, -10 1、-110、-189、-227、C. I. ダイレクト 26, -27, -28, -33, -34, -41, -4 4, -48, -58, -86, -87, -88, -13 2, -135, -142, -144, -173, C. I. フードブラックー1、-2、C.I.アシッドプラックー 1, -2, -7, -16, -24, -26, -28, -31, -48, -52, -63, -107, -112, -118, -119, -121, -156, -172, -194、-208、C.I.アシッドブル--1、-7, -9, -15, -22, -23, -27, -29, -40、-43、-55、-59、-62、-78、- 10 きる。高分子分散剤としては、親水性構造部と淡水性構 80, -81, -83, -90, -102, -104, -111, -185, -249, -254, C.I.T> ッドレッドー1、-4、-8、-13、-14、-1 5, -18, -21, -26, -35, -37, -5 2, -110, -144, -180, -249, -25 7、C.I.アシッドイエロー-1、-3、-4、-7、-11, -12, -13, -14, -18, -19, -2 3, -25, -34, -38, -41, -42, -4 4, -53, -55, -61, -71, -76, -7 8、-79、-122などが挙げられる。

【0021】本発明のインクに用いられる色材は、単独 で用いても、複数種を混合して用いてもよい。また、色 材のインクにおける含有量は、インクの重量に対して、 0.5~20重量%とすることが好ましく、1~10重 量%とすることがより好ましい。色材量が0.5重量% 未満となると、十分な光学濃度が得られない場合があ り、色材量が20重量%よりも多くなると、目詰まりが 悪化する場合がある。

【0022】本発明のインク中の必須成分である有機溶 媒としては、エチレングリコール、ジエチレングリコー 30 クリロキシエチルホスフェート、ビスメタクリロキシエ ル、プロピレングリコール、プチレングリコール、トリ エチレングリコール、1、5-ペンタンジオール、1、 2、6-ヘキサントリオール、グリセリン等の多価アル コール類、エチレングリコールモノメチルエーテル、エ チレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコ ールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールモノメ チルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテ ル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、プロピ レングリコールモノブチルエーテル、ジプロピレングリ コールモノブチルエーテル、ジグリセリンのエチレンオ 40 フェニルエステル、メタクリル酸アルキルエステル、メ キサイド付加物等の多価アルコール誘導体、ピロリド ン、N-メチル-2-ピロリドン、シクロヘキシルピロ リドン、トリエタノールアミン等の含窒素溶媒、エタノ ール、イソプロビルアルコール、ブチルアルコール、ベ ンジルアルコール等のアルコール類、あるいは、チオジ エタノール、チオジグリセロール、スルホラン、ジメチ ルスルホキシド等の含硫黄溶媒、炭酸プロビレン、炭酸 エチレン等を用いることができる。

【0023】水溶性有機溶媒は、単独で使用しても、2 種類以上を混合して使用してもよい。水溶性有機溶媒の 50 もよい。また、酸性官能基を表面に有する顔料との規和

含有量は、インクの重量に対して、1~60重量%が好 ましく、5~40重量%がより好ましい。含有量が1世 量%未満となると長期保存安定性が低下する場合があ り、60重量%を超えると、インクの吐出性が低下する 場合がある。

【0024】本発明のインクの必須成分である水は、純 水、超純水、イオン交換水等を用いることができる。 【0025】本発明のインクは、顔料あるいは分散染料 を分散させるために、高分子分散剤を含有することもで 造部を有する化合物などが有効に使用でき、具体的に は、縮合系重合体、付加重合体などが挙げられる。縮合 系重合体としては、公知のポリエステル系重合体等が挙 げられ、一方、付加重合体としては α 、 β -エチレン性

不飽和基を有するモノマーの付加重合体が挙げられる。 より具体的には、付加重合体としては、親水基を有する α、β-エチレン性不飽和基を有するモノマーと疎水基 を有するα、β-エチレン性不飽和基を有するモノマー を適宜組み合わせた共重合体等が使用される。また、親 20 水基を有するα、β-エチレン性不飽和基を有するモノ マーの単独重合体でもよい。

【0026】親水基を有するα、β-エチレン性不飽和 基を有するモノマーとしては、カルボキシル基、スルホ ン酸基、水酸基、りん酸基等を有するモノマー、例え ば、アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、イタコン 酸、イタコン酸モノエステル、マレイン酸、マレイン酸 モノエステル、フマル酸、フマル酸モノエステル、ビニ ルスルホン酸、スチレンスルホン酸、スルホン化ビニル ナフタレン、ビニルアルコール、アクリルアミド、メタ チルホスフェート、メタクリロキシエチルフェニルアシ ドホスフェート、エチレングリコールジメタクリレー ト、ジエチレングリコールジメタクリレート笛を使用す ることができる。

【0027】一方、疎水蒸を有するα、β-エチレン性 不飽和基を有するモノマーとしては、スチレン、α-メ チルスチレン、ビニルトルエン等のスチレン誘導体、ビ ニルシクロヘキサン、ビニルナフタレン、ビニルナフタ レン誘導体、アクリル酸アルキルエステル、アクリル酸 タクリル酸フェニルエステル、メタクリル酸シクロアル キルエステル、クロトン酸アルキルエステル、イタコン 酸ジアルキルエステル、マレイン酸ジアルキルエステル を使用することができる。

【0028】なお、上記親水基および疎水基を有するモ ノマーを共重合することにより得られる共重合体は、ラ ンダム、ブロック、およびグラフト共重合体等いずれの 構造でも構わない。これらの共重合体に、ポリオキシエ チレン基、水酸基を有するモノマーを適宜共重合させて 性を高め、分散安定性を向上させるために、カチオン性 の官能基を有するモノマー、例えばN、Nージメチルア ミノエチルメタクリレート、N、Nージメチルアミノエ チルアクリレート、N、N-ジメチルアミノメタクリル アミド、N、Nージメチルアミノアクリルアミド、N-ビニルピロール、N-ビニルピリジン、N-ビニルピロ リドン、Nービニルイミダゾール等を適宜共重合させて わよい

【0029】その場合、好主しい共前合体の例として マレイン酸共重合体、スチレンーメタクリル酸共重合 体、スチレンーアクリル酸共電合体、ピニルナフタレン ーマレイン酸共重合体、ビニルナフタレンーメタクリル 酸共重合体、ビニルナフタレンーアクリル酸共富合体、 アクリル酸アルキルエステルーアクリル酸共重合体、メ タクリル酸アルキルエステルーメタクリル酸、スチレン ーメタクリル酸アルキルエステルーメタクリル酸共電合 体、スチレンーアクリル酸アルキルエステルーアクリル 酸非低合体、スチレンーメタクリル砂フェニルエステル ーメタクリル酸共重合体、スチレンーメタクリル酸シク 20 ロヘキシルエステルーメタクリル酸共煮合体等が挙げら れる.

【0030】特に限定するわけではないが、高分子分散 剤の親水基は、カルボン酸またはカルボン酸の塩である ことが好ましい。これは、親水基にカルボン酸を用いた 場合には、紙上において顔料が適度に影像するためであ ると考えられる。これらの高分子分散剤の内、親水基が 酸性基である共重合体は、水溶性を高めるために、塩基 性化合物との塩の状態で使用することが好ましい。これ ら共重合体と塩を形成する化合物としては、ナトリウ ム、カリウム、リチウム等のアルカリ金属額、モノメチ ルアミン、ジメチルアミン、トリエチルアミン等の脂肪 能アミン類、モノメタノールアミン、モノエタノールア ミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、ジ イソプロパノールアミン等のアルコールアミン類、アン モニア等が使用できる。好ましくは、ナトリウム、カリ ウム、リチウム等のアルカリ金属類の塩基性化合物が使 用される。これは、アルカリ金属額は強電解質であり、 親水基の解離を促進させる効果があるからと考えられ 5.

【0031】高分子分散剤の中和量は、共重合体の酸価 に対して50%以上中和されていることがより好まし く、共重合体の酸価に対して80%以上中和されている ことがより好ましい。高分子分散剤の分子量は、重量平 均分子量で2000~15000のものが好ましく、重 量平均分子量3500~10000のものがより好まし い。また、竦水性部分と親水性部分の構造および組成比 率は、額料および溶媒との組み合わせの中から好ましい ものを用いることができる。

【0032】これらの高分子分散剤は、単独で用いて

10 も、2種類以上を組み合わせて用いてもよい。高分子分 散剤の添加量は、顔料により大きく異なるため一振には 言えないが、一般に顔料に対して、合計で0.1~10 0重量%、好ましくは1~70重量%、さらに好ましく は3~50重量%で添加される。

【0033】本発明のインクは、その他の成分として、 インク特性制御のために、界面活性剤、ポリエチレンイ ミン、ポリアミン類、ポリビニルピロリドン、ポリエチ レングリコール エチルヤルロース カルボキシメチル は、ステレンースチレンスルホン酸共重合体、スチレン 10 セルロース等のセルロース誘導体、多糖額及びその誘導 体、その他水溶性ポリマー、アクリル系ポリマーエマル ション、ポリウレタン系エマルション等のポリマーエマ ルション、シクロデキストリン、大環状アミン領、デン ドリマー、クラウンエーテル類、尿素及びその誘摘体、 アセトアミド等を含有することができる。また、導電 率、pHを調整するために、水酸化カリウム、水酸化ナ トリウム、水酸化リチウム等のアルカリ金属箱の化合 物、水酸化アンモニウム、トリエタノールアミン、ジエ タノールアミン、エタノールアミン、2ーアミノー2ー メチルー1-プロパノール等の含窒素化合物、水酸化力 ルシウム等のアルカリ土籍金属類の化合物、硫酸、塩 酸、硝酸等の酸、硫酸アンモニウム等の強酸と弱アルカ リの塩等を使用することができる。さらに、本発明のイ ンクには、必要に応じて、pH緩衝剤、酸化防止剤、防 カビ剤、粘度調整剤、導電剤、紫外線吸収剤、及びキレ 一ト化剤、分散染料、油用染料等も添加することができ ス.

> 【0034】本発明におけるインクの粘度は、1.5~ 6. OmPa·sが好ましく、1. 5~4. OmPa· 30 sがより好ましい。インクの粘度が 6.0mPa・sよ り大きい場合には、噴射特性が不安定となる。一方、イ ンクの粘度が1.5mPa・sより小さい場合には、巻 期保存安定性で劣る場合がある。なお、本発明におい て、インクの粘度は、レオマット115 (Contra ves社製)を用いて測定した。測定方法は、インク1 0 m l を測定容器に入れ、測定温度23℃、せん断速度 1400s-1の条件で、所定の方法に従って測定し た。

> 【0035】本発明におけるインクのpHは、3~11 40 が好ましく、4.5~9.5がより好ましい。特に、イ ンクがアニオン性インクである場合は、pHは6~11 が好ましく、6~9.5がより好ましく、pHは7.5 ~9、0がさらに好ましい。一方、インクがカテオン性 インクである場合には、pHは4.5~8.0が好まし く、4.5~7.0がより好ましい。

> 【0036】本発明におけるインクの導電率は、0、0 1~0.5S/mの範囲が好ましく、0.05~0.2 S/mの範囲がより好ましい。 導電率が 0.01S/m よりも低い場合、及びO、5S/mを超える場合には、 50 長期保存安定性が低下する場合がある。なお、本発明に

11

おいて、インクの導電率は、導電率計AOL-40-3 302 (DKK社製) を用いて行なった。測定方法は、 インク50mlを測定容器に入れ、測定プローブを浸漬 させ、所定の方法に従って測定した。

【0037】本発明におけるインクの表面張力は、15 mN/m以上であることが好ましい。インクの表面張力 が15mN/m未満の場合には、インクの噴射が不安定 となる場合が存在した。

【0 0 3 8】本登明における処理剤は、上記の高分子物 質を、処理剤に対して、0.1~50 章量%含有するこ 10 ジプロピルアミン、ジエチルアミン、トリメチルアミ とが好ましく、0.5~20重量%含有することがより 好ましい。高分子物質の含有量が0.1重量%未満とな ると、印字特性が低下する場合があり、50重量%を超 えると、長期保存安定性が低下する場合がある。

【0039】本発明における処理剤は、電解質を含有す ることが好ましい。電解質としては、リチウム、ナトリ ウム、カリウム等のアルカリ金属及びアルミニウム、バ リウム、カルシウム、銅、鉄、マグネシウム、マンガ ン、ニッケル、スズ、チタン、亜鉛等の多価金属と、塩 酸、寒酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、チオシ 20 クロライド、ステアラミドメチルビリジウムクロライ アン酸、酢酸、茶酸、乳酸、フマル酸、フマル酸、クエ ン酸、サリチル酸、安息香酸等の有機カルボン酸、有機 スルホン酸との塩等が挙げられる。また、水中で解離す ることにより有機陽イオンとなるカチオン性物質等も使 用することが可能であり、具体的には、1級、2級、3 級および4級アミンおよびそれらの熔築が維げられる。 【0040】電解質の具体例としては、塩化リチウム、 塩化ナトリウム、塩化カリウム、臭化ナトリウム、臭化 カリウム、ヨウ化ナトリウム、ヨウ化カリウム、硫酸ナ トリウム、硝酸カリウム、酢酸ナトリウム、蓚酸カリウ 30 ジアリルジメチルアンモニウムクロライド重合体等が挙 ム、クエン酸ナトリウム、安息香酸カリウム等のアルカ リ金属類の塩や、塩化アルミニウム、臭化アルミニウ ム、硫酸アルミニウム、硝酸アルミニウム、硫酸ナトリ ウムアルミニウム、硫酸カリウムアルミニウム、酢酸ア ルミニウム、塩化パリウム、臭化パリウム、ヨウ化パリ ウム、酸化バリウム、硝酸バリウム、チオアン酸バリウ ム、塩化カルシウム、臭化カルシウム、ヨウ化カルシウ ム、亜硝酸カルシウム、硝酸カルシウム、リン酸二水素 カルシウム、チオシアン酸カルシウム、安息香酸カルシ ウム、酢酸カルシウム、サリチル酸カルシウム、酒石酸 40 ゾインクジェット記録装置等の通常のインクジェット記 カルシウム、乳酸カルシウム、フマル酸カルシウム、ク エン酸カルシウム、塩化銅、臭化銅、硫酸銅、硝酸銅、 酢酸銅、塩化鉄、臭化鉄、ヨウ化鉄、硫酸鉄、硝酸鉄、 **能酸烘、乳酸鉄、フマル酸鉄、クエン酸鉄、塩化マグネ** シウム、臭化マグネシウム、ヨウ化マグネシウム、硫酸 マグネシウム、硝酸マグネシウム、酢酸マグネシウム、 乳酸マグネシウム、塩化マンガン、硫酸マンガン、硝酸 マンガン、リン酸二水素マンガン、酢酸マンガン、サリ チル酸マンガン、安息香酸マンガン、乳酸マンガン、塩

ル、酢酸ニッケル、硫酸スズ、塩化チタン、塩化亜鉛、 臭化亜鉛、硫酸亜鉛、硝酸亜鉛、チオシアン酸亜鉛、酢 酸亜鉛等の多価金属額の塩等が挙げられる。

【0041】一方、カチオン性物質としては、テトラア ルキルアンモニウム塩、アルキルアミン塩、ベンザルコ ニウム塩、アルキルピリジウム塩、イミダゾリウム塩、 ポリアミン等が挙げられる。更に、その具体例として は、イソプロピルアミン、イソブチルアミン、tーブチ ルアミン、2-エチルヘキシルアミン、ノニルアミン、 ン、トリエチルアミン、ジメチルプロピルアミン、エチ レンジアミン、プロピレンジアミン、ヘキサメチレンジ アミン、ジエチレントリアミン、テトラエチレンペンタ ミン、ジエタノールアミン、ジエチルエタノールアミ ン、トリエタノールアミン、テトラメチルアンモニウム クロライド、テトラエチルアンモニウムプロマイド、ジ ヒドロキシエチルステアリルアミン、2-ヘプタデセニ ルーヒドロキシエチルイミダゾリン、ラウリルジメチル ベンジルアンモニウムクロライド、セチルピリジニウム ド、ジアリルジメチルアンモニウムクロライド重合体、 ジアリルアミン重合体、モノアリルアミン電合体等が挙 げられる。

【0042】これらの中でも好ましい電解質として、確 酸アルミニウム、塩化カルシウム、硝酸カルシウム、酢 酸カルシウム、塩化マグネシウム、硝酸マグネシウム、 硫酸マグネシウム、酢酸マグネシウム、硫酸スズ、塩化 亜鉛、硝酸亜鉛、硫酸亜鉛、酢酸亜鉛、硝酸アルミニウ ム、モノアリルアミン重合体、ジアリルアミン重合体、 げられる。本発明における処理剤における電解質の含有 景け 処理剤に対して、0~25重量%含有することが 好ましく、0.5~10重量%含有することがより好ま しい。電解質の含有量が25重量%を超えると、長期保 存安定性が低下する場合がある。本発明の処理剤は、さ らに、必要に応じて、界面活性剤や水溶性有機溶媒を避 官会有することができる。

【0043】本発明におけるインクを用いて印字する装 置は特に限定されず、熱インクジェット記録装置、ピエ 録装置は勿論、インクのドライングを制御するためのヒ ーター等を搭載した記録装置、中間体転写機構を構造 し、中間体に記録材料を印字した後、紙等の記録媒体に 転写する記録装置等を使用することができる。また、本 発明における処理剤は、インクジェット記録方式、ハケ 塗布方式、フローコート方式、ローラー塗布方式、スプ レー塗布方式、浸清塗布方式、静電塗布方式等の方法で 記録媒体に途布して、付着させることができる。処理剤 の付着は、記録媒体の全体に対して行なっても、印字部 化ニッケル、臭化ニッケル、硫酸ニッケル、硝酸ニッケ 50 分のみに行なってもいずれでもよい。

【0044】本発明のインクジェット記録方法は、高分 子物質を含有する処理剤を記録媒体に付着させる工程 と、色材、水溶性有機溶媒及び水を含有するインクを記 録媒体に付着させる工程を含む。この2つの工程は、い ずれが先でもよいが、高分子物質を含有する処理材を記 録媒体に付着させる工程が先であることが好ましい。ま た、あらかじめ、本発明における高分子物質を記録媒体 に含ませておいたものに対して、本発明のインクをイン クジェット記録方法により印字することもできる。

【0045】本発明のインクジェット記録方法は、記録 10 媒体がいずれの種類のものであっても本発明の効果を奏 することができる。従って、記録媒体としては、普通 紙、光沢紙、コート紙、OHPシート紙等のフィルム等 のいずれのものも使用することができる。

【0046】(作用) 本発明において使用される高分子 物質は、以下に示す2つの作用を有するものと考えられ

- 1) 色材を凝集させること。
- 2) バインダー効果により色材を固定化すること。
- 1) 高分子物質に色材凝集効果により、色材の紙への浸 透が抑制されるため、画像滲みが改善され、光学濃度が
- 2) バインダー効果により、色材が紙表面上または表面 近傍で固定化されるため、画像定着性が改善される。 【0047】 本発明において、高分子物質が色材を都集 させるとは、インク中における O. 5 µ m以上の粗粒数 と、インクと高分子物質の混合液中におけるO.5 μm 囲内にあることを言う。ここで言うインクと高分子物質 の混合液とは、インクに対し高分子物質を重量比で1% 添加した混合液のことを示す。特に限定するわけではな いが、インク中の分散粒子における0.5μm以上の料 粒数は、1リットル中に1×10°個未満であることが 好ましく、インクと高分子物質との混合液中の分散粒子

における0、5 u m以上の粗粒数は、1 リットル中に1

×10°個以上であることが好ましい。

【0048】また、本発明にかかるインクと処理剤との μ m以上の粒子数が 1×10 1 個以上であり、かつ、 5 μ m以上の粒子数が 1×10 m 側以上であることが好 ましい。混合被1リットル中に存在する0.5μm以上 の粒子数が $I \times 10^{11}$ 個末満であるか、または、記録 材料1リットル中に存在する5 u m以上の粒子数が1× 109個未満である場合には、光学濃度が低下する場合 が存在する。混合液1リットル中に存在する0.5 μm 以上の粒子数は、好ましくは2.5×1011個以上で あり、さらに好ましくは、5×10!!個以上である。 混合数1リットル中に存在する5 g m以上の粒子数は、

好ましくは5×109個以上であり、さらに好ましく は、1×1010個以上である。

【0049】なお、本発明において、0.5 um以上の 粒子数、及び5μm以上の粒子数の測定は、Accus izerTM 770 Optical Particle Sizer (Particle Sizing Sys tems社製)を測定装置として、測定サンプル2 µ 1 中の粒子数を測定することにより行なった。また、測定 時に入力するパラメーターとして、分散粒子の密度には 色材の密度を入力した。また、インクと処理剤の混合液 中における粒子数の測定は、インク量と処理剤量が重量 比で1:1となるように混合し、その混合液の粒子数を 上記方法に従って測定した。

【0050】色材が顔料であるインクの場合には、分散 粒子の数平均粒子径が15~100nmであり、かつ、 体積平均粒子径が30~200nmである場合に、画 質、画像定着性、長期保存安定性に優れることを見出し た。顔料インク中の数平均粒子径が15 nmより小さい 場合や、体積平均粒子径が30nmよりも小さい場合に そして、このメカニズムについては以下のように想定さ 20 は、光学濃度が低い場合がある。一方、数平均粒子径が 100 nmよりも大きい場合や体積平均粒子径が200 nmよりも大きい場合には、長期保存安定性が悪化する 場合がある。さらに、色材が顔料であるインク中の分散 粒子の数平均粒子径は、15~80nmであることが好 ましく、20~70nmであることがさらに好ましい。 一方、体積平均粒子径は、30~170nmであること が好ましく、30~150nmであることがさらに好ま

【0051】本発明において、数平均粒子径および体積 以上の粗粒数との比率が、1:1、1~1:200の範 30 平均粒子径の測定装置には、マイクロトラックUPA粒 度分析計9340 (Leeds & Northrup社 製)を用いた。その測定は、インク4m1を測定セルに 入れ、所定の測定法に従って行った。なお、測定時に入 力するパラメーターとして、粘度にはインクの粘度を、 分散粒子の密度には顔料の密度を人力した。この装置 は、分散質のブラウン諏動を利用して粒子径を制定する ものであり、溶液にレーザー光を照射し、その改乱光を 検出することにより粒子径を測定している。

【0052】なお、特に限定するわけではないが、記録 混合液 1 リットル中に存在する分散粒子のうち、0.5 40 媒体上におけるインク量と処理剤量の比率は、1:5~ 150:1であることが好ましい。より好ましくは1: 1~1:10の範囲内である。インク量が処理液量の1 / 5倍より少ない場合には、印字特性に劣る場合が存在 する、一方、インク量が処理液量の150倍よりも多い 場合には、画像定着性に劣る場合が存在する。 [0053]

【実施例】以下、実施例により、本発明をさらに詳細に 説明する。

[顔料分散方法1] 顔料30重量部に、水溶性樹脂を3 50 重量部及びイオン交換水を加えて、総量を300重量部

15 とし、超音波ホモジナイザーを用いて分散させた。この 液を遠心分離装置で、遠心分離処理 (8000rpm× 30分) し、残済部分100重量部を除去した。次い で、この液を1μmのフィルターを通過させることによ り、分散液を得た。

【0054】 [顔料分散方法2] 水に自己分散可能な顔 料の分散液については、この液を流心分離装置で、遠心 分離処理(8000rpm×30分)し、残清部分(全 量に対して20%)を除去して分散液を得た。

た顔料を、顔料濃度が20wt%となるようにイオン交 海水中に加え、高圧ホモジナイザーを用いて分散させ た。この分散液を遠心分離装置で、遠心分離処理(80

00rpm×30分) し、残渣部分(全量に対して20*

*%)を除去して分散液を得た。

【0056】 [インク作成方法] 適量の色材分散核また は色材溶液に、水溶性有機溶媒、イオン交換水等を適量 加え、総量が100重量部、顔料濃度が所定濃度となる ように調整した。これを、混合、撤拌し、1 4 mのフィ ルターを通過させることにより、目的とするインクを得 t-.

【0057】「処理瀕作成方法」高分子物質、イオン交 換水等を適量加え、所定濃度となるように調整した。こ 【0055】 [顔料分散方法3] プラズマ処理を行なっ 10 れを、混合、攪拌し、5 u mのフィルターを通過させる ことにより、目的とするインクを得た。

【0058】 「インクA】 上記顔料分散方法 1 及びイン ク作成方法に従って、以下に示す組成のインクを得た。

5 重量部

カーボンブラック (Black Pearls L:キャボット計製) 5重量部 スチレンーメタクリル酸ーメタクリル酸ナトリウム共重合体 0. 5 重量部 (St: MAA=33:67/重量分子量:約6200) ジグリセリンエチレンオキサイド付加物 10重量部 ジエチレングリコール 5 重熱部 イソプロピルアルコール 3 重量部 尿素 5 重量部 イオン交換水 残部

計100重量部 このインクの粘度は、3.2mPa·s、数平均粒子径 ※【0059】 [インクB] 上記額料分散方法2及びイン は35 nm、体積平均粒子径は69 nmであった。 ク作成方法に従って、以下に示す組成のインクを得た。

> 表面処理顔料 (Cab-o-jet-300:キャボット社製) 4重量部 プロピレングリコール 10商品部 グリセリン 5 重量部 イソプロピルアルコール 2 重量部 尼本 5 重量部 界面活性剤(サーフィノール465:日信化学社製) 1 街景郊 イオン交換水 AN OR 計100重量部

このインクの粘度は、2.7mPa·s、数平均粒子径 ★【0060】[インクC]上記顔料分散方法3及びイン は36 nm、体積平均粒子径は82 nmであった。 * ク作成方法に従って、以下に示す組成のインクを得た。

表面処理颜料 (MA-100:三菱化学社製) 2-エチルヘキシルメタクリレート-メタクリル酸-メタクリル酸ナトリウム共 重合体 1 市景部

(2 EHMA/MAA=50:50/重量平均分子量約5000) チオジエタノール 10重量部

0.03 類量部 界面活性剤 (ノニオンE-230:日本油脂社製) イソプロピルアルコール 3 雷景鄉 イオン交換水 残部

計100重量部

ジグリセリンエチレンオキサイド付加物

このインクの粘度は、2、8mPa·s、数平均粒子径 【0061】 [インクD] 上記顔料分散方法1及びイン は47 nm、体精平均粒子径は98 nmであった。 ク作成方法に従って、以下に示す組成のインクを得た。

C. I. Pigment Blue 15:3 4 重量部 スチレンーアクリル酸ーアクリル酸ナトリウム共雨合体 1. 2 重量部

(St:AA=33:67/重量分子量約6100)

このインクの粘度は、2.4mPa・s、数平均粒子径 *【0062】[インクE] 上記領料分散方法1及びイン は59 nm、 体積平均粒子径は135 nmであった。 * ク作成方法に従って、以下に示す組成のインクを得た。

17

イオン交換水

イオン交換水

C. I. Pigment Red 122 4.重量部 スチレンーアクリル酸ーアクリル酸ナトリウム共重合体 1. 2 電量部 (St: AA=33:67/重量分子量約6100) グリセリン 10重量部 ジエチレングリコールモノブチルエーテル 3 重量部 界面活性剂 (Pluronic PE6400:BASF社製) 0.03重量

計100億景部

残部

3 世母紹

このインクの粘度は2.9mPa・s、数平均粒子径は ※【0063】[インクF]上記インク作成方法に従っ 62 nm、体稿平均粒子径は138 nmであった。 ※ て、以下に示す組成のインクを得た。

> C. I. アシッドブルー-9 スチレンーアクリル酸ーアクリル酸ナトリウム共雨合体 2 重量部 (St:AA=33:67/重量分子量約6100) グリセリン 5 重量部 ジグリセリンエチレンオキサイド付加物 5 四量部 尿惑 3 番景報

> イオン交換水 残部 計100萬母部

このインクの粘度は2.1mPa·sであった。 ★インク作成方法に従って、以下に示す組成のインクを得 【0064】 [インクG] 上記顔料分散方法3ならびに★ た。

> 表面処理領科 (Special Black 4A/デグッサ社製) 4 重量部 ジグリセリンエチレンオキサイド付加物 5重量部 界面活性剤(サーフィノール465;日信化学社製) 1. 5 賃 景部 イソプロピルアルコール 3 電景部 イオン交換水 残部

このインクの粘度は1.4mPa·s、数平均粒子径は ☆【0065】 [インクH] 上記インク作成方法に従っ 15nm. 体精平均粒子径は31nmであった。 ☆ て、以下に示す組成のインクを得た。

> C. I. アシッドブルーー9 3 重量部 チオジエタノール 10番最額 ジグリセリンエチレンオキサイド付加物 5 重量部 6 重量部 界面活性剤(サーフィノール465:日信化学社製) 1 低量部 イオン交換水 残部

> > 計100重量部

計100面景部

◆て、以下に示す組成の処理剤を得た。 このインクの制度は1、8mPa・sであった。 【0066】「処理剤A】上記処理剤作成方法に従っ ◆

> ウレタン納脂 10策量部 (パテラコール I I 2: 大日本インキ化学工業社製)

9 0 重量部 イオン交換水 [0067] [処理剤B] 上記処理剤作成方法に従っ て、以下に示す組成の処理剤を得た。

エーテル系化合物 (メルポールF-220:三洋化成社製) 確認カルシウム 10年量部

特開2000-318300

19 イオン交換水

【0068】 [処理剤C] 上記処理剤作成方法に従っ

ポリビニルアルコール イオン交換水

【0069】 [処理剤D] 上記処理剤作成方法に従っ ポリビニルアルコール 諸酸カルシウム

イオン交換水

【0070】 (美施例1) F X − L紙 (普通紙、富士ゼ * 強度、光学濃度の評価を行い ロックス社製) に、処理剤を5 g / m² とたるように 10 画像部みの評価を行なった。 パーコートし、自然軌機させた後、インクAを熱インク ジェット記憶機関により同当した。 (0075] (定着強度) 張 (1006所F X − L紙を

【0071】(実施例2)4024紙(普通紙、富士ゼロックス社製)に、処理例形を5g/m²となるようにローラー途布し、インクBを熱インクジェット記録装置により印字した。

[0072] (実庭例3〜実庭例6及び比較例1〜2) FX-L紙(普通紙、富土ゼロックス社製) に、表1に 示す処理剤をローラー塗布し、数1に示すインクを続イ ンクジェット記録装置により印字した。

[0073] なお、実施例1~6、比較例1~2、及び 下記院検例において、熱インクジェット記録模型は、試 作等部級量を用い、インクは4004pi、160/ズ ルの熱インクジェット方式により印字し、処理制はローラー盤布により記録媒体に付着させた。また、印字及び 下記年候例での評価は一般用版「協議23±0、5 で、機能55±58米」計「で行った。

【0074】(試験例) 100%カバレッジパターン及びラインパターンを印字し、24時間一般環境下に放置

8 0 重量部 て、以下に示す組成の処理剤を得た。

10重量部

90重量部 て、以下に示す組成の処理剤を得た。

10重量部

0. 5重量部 89. 5重量部

*強度、光学濃度の評価を行い、ラインパターンを用いて

【0075】 (定着残度) 定着強度の評価は、配縁物上 に別の自紙のFXー上紙を4.9×10⁴ N/m^2 の荷 頭で押し付け、白紙のFXーし紙に転写されたインクに ついて、予か定めておいた限度見本に照合して、宮能評 価による評価を行った。

【0076】 (光学濃度) 光学濃度は、記録物をエック スライト404 (エックスライト社製) を用いて測定 し、光学濃度が1.4以上のものを○、1.2以上1. 4未讀のものを△、1.2朱濃のものを×として評価し 20 た。

【0077】(画像漆み) 画像漆みの評価は、ラインパターンの漆みの程度を予め定めておいた限度見本に照合し、官能評価を行なった。

【0078】 (褒抜庁) 褒抜庁に関しては、紙の裏側か ら印字部の光学歳度をエックスライト404 (エックス ライト注製) を用いて測定し、光学線度が0.25未満 のものを0、0.25以上のものを×として評価した。 これらの結果を、表1に示す。

[0079]

した。この100%カバレッジパターンを用いて、定着*30 【表1】

	インク									
		粘度 (mPa·s)	数平均 粒子径 (nm)	体積平均 粒子径 (nm)	処理剤	混合時凝集	画質滲み	画像定着 性	光学濃度	裹抜け
実施例1	Α	3.2	35	69	Α .	0	0	0	0	_ 0
実施例 2	В	2.7	36	82	Α	0	0	0	0	0
実施例3	С	2.8	47	98	Α	0	0	0	0	0
実施例 4	D	2.4	59	135	В	0	0	0	0	0
実施例 5	E	2,9	62	138	В	0	0	0	0	. 0
実施例 6	F	2.1	-	-	В	0	0	0	0	0
比較例1	A	2.7	35	69	С	×	×	0	Δ	0
比較例 2	G	1.4	15	31	D	×	×	0	×	×
比較例3	Н	1.8	_	-	D	×	×	0	×	×

【0080】表1に示される結果から明らかなように、 実施例1~6では、比較例1~2に比べて、全ての評価 項目において優れた結果が得られた。

[0081]

【発明の効果】以上説明したように、本発明のインクジ

エット記録方式は、記録鉱体の種類にかかわらず、画像 滲み等の印字特性に優れ、画像定章性が良好で、かつ、 光学濃度が高く、さらに、裏抜けを防止することができ る。

フロントページの続き

(72) 発明者 由井 俊毅 神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロ ックス珠式会社内

(72) 発明者 橋本 健 神奈川県南足橋市竹松1600番地 富士ゼロ ックス株式会社内 ドターム(参考) 20056 EA05 EA13 HA42 24086 BA02 BA34 BA53 BA55 A0075 CA35 DA40 BB18 D027 EA05 EB22 EB33 EB38 AJ038 CE051 C6001 D8001 D8001 D6111 D6121 D6261 HA246 HA358 HA578 HA405 JA47

> 4J039 AD03 AD06 AD09 AD14 BA04 BC10 BC14 BC15 BC33 BC50 BC54 BE01 BE02 BE12 BE22 CA06 EA15 EA16 EA17 EA19

JC13 PB11 PC10

EA42 EA43 EA47 GA24